LAMINATED CERAMIC ELECTRONIC COMPONENT AND ITS MANUFACTURING METHOD AND CERAMIC PASTE AND ITS MANUFACTURING METHOD

Also published as: Patent number: JP2001237140 (A) Publication date: 2001-08-31 GB2357373 (A) Inventor(s): MIYAZAKI MAKOTO: TANAKA SATORU GB2357373 (B) Applicant(s): MURATA MANUFACTURING CO **凤US2001010617 (A1)** Classification: US6808577 (B2) - international: C04B35/00; B28C1/16; B28C7/02; C04B35/622; TW514939 (B) H01F17/00; H01F41/04; H01G4/12; H01G4/30; C04B35/00; B28C1/00; B28C7/00; C04B35/622; H01F17/00; H01F41/04; H01G4/12; H01G4/30; (IPC1-7); H01G4/12; B28C1/16; B28C7/02; C04B35/495; C04B35/622; H01F17/00: H01F41/04: H01G4/30 - european: H01F17/00A2; H01F41/04A8; H01G4/30 Application number: JP20000319521 20001019 Priority number(s): JP20000319521 20001019; JP19990352634 19991213 Abstract of JP 2001237140 (A) PROBLEM TO BE SOLVED: To provide ceramic paste in which the distributing properties of ceramic powder contained in the paste is improved. SOLUTION: To manufacture ceramic paste, a primary distribution process for distributedprocessing a primary mixture containing at least ceramic powder and the first organic solvent and a secondary distributing process for distributedprocessing a secondary mixture in which at least an 3a organic binder is added to the primary mixture, are performed. The primary mixture and/or the secondary mixture comprise the second organic solvent having a relative evaporation rate smaller than the first organic solvent. The first organic solvent is removed selectively by thermally treating the secondary mixture after the secondary distribution process.; The ceramic paste is used advantageously for forming ceramic green layers 5 for absorbing stepped sections on the main surfaces of ceramic green sheets 2 so as to substantially remove the stepped sections by the thickness of internal electrodes 1 in a laminated ceramic capacitor. Data supplied from the esp@cenet database --- Worldwide

(19) 日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開200i-237140 (P2001-237140A)

(43)公開日 平成13年8月31日(2001.8.31)

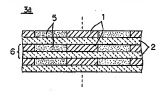
(51) Int.Cl.7		微別記号		FΙ				ŕ.	-7J-ド(名	(考)
H01G	4/12	364		H 0	1 G	4/12		364		
		3 4 9						349		
B 2 8 C	1/16			B 2	8 C	1/16				
	7/02					7/02				
C04B 3	35/495			H 0	1 F	17/00		D		
			審查請求	未請求	請求	項の数15	OL	(全 17 頁)	最終頁	に続く
(21)出顧番号		特膜2000-319521(P2000)319521)	(71)	出願人	、 000006 株式会		魁作所		-
(22) 出版日		平成12年10月19日(2000.	10. 19)	(79)	発明者	京都府	長岡京	市天神二 「目2	6番10号	
(31) 優先権主張	長番号	特順平11-352634		\ \	2474			市天神二 『目2	R飛10目	14:4
(32) 優先日		平成11年12月13日(1999.	12 13)			会社村			OH IOG	1474
(33) 優先権主張	期間	日本 (JP)	10.10,	(72)	発明者			/IFS		
(OO) DEPORTED	N, MA	H44 (317)		(170)	7E 9 11€		長岡京	市天神二 『目2 新 内	8番10号	株式
				(74)	代理人	100085 弁理士		雅昭		

(54) 【発明の名称】 積層型セラミック電子部品およびその製造方法ならびにセラミックペーストおよびその製造方法

(57)【要約】

【課題】 そこに含まれるセラミック粉末の分散性が高められたセラミックペーストを提供する。

【解決手段】 セラミックペーストを製造するため、少なくともセラミック物末と第1の有機溶剤とを含む1次 混合物を分散処理する1次次配工程と1次混合物を分散処理する1次次配工程と1次混合物を分散処理する1次次配工程と1次混合物をが必要する 2次混合物は、第1の有機溶剤より相対蒸発速度が小さい第2の有機溶剤を合んでいる。そして、2次分散工程 の後、2次混合物を加熱処理することによって、第1の 機溶剤を選供的に除去する。このセラミックペースト は、たとなば積層セラミックコンデンサにおける内部電 値1の遅みによる段差を実質的になくすようにセラミック クグリーンジート2の主面上に段差吸収用セラミックグ リーン層を多数数するために有がに用いるため、



【特許請求の範囲】

【請求項1】 セラミックスラリー、導電性ペーストおよびセラミックペーストをそれぞれ用意し

前記セラミックスラリーを成形することによって得られたセラミックグリーンシートと、前記セラミックグリーンシートとを ンシートの主面上にその厚々による段差をとたらすよう に部分的に前記導電性ペーストを付与することによって 形成された内部回路要素膜と、前記内部回路要素膜の厚 カーンシートの前記主面上であって前記内格回路要素膜 が形成されない領域に前記セラミックグーストを付与す ることによって形成された段盗吸収用セラミックグリー ン層とを備える、複数の接き構造物を作襲し、

複数の前記複合構造物を積み重ねることによって、生の 積層体を作製し、

前記生の積層体を焼成する、各工程を備える、積層型セラミック電子部品の製造方法であって。

前記セラミックペーストを用意する工程は、

少なくともセラミック粉末と第1の有機溶剤とを含む1 次混合物を分散処理する1次分散工程と

前記1次分散工程を経た前記1次混合物に少なくとも有機バインダを加えた2次混合物を分散処理する2次分散 工程と

前記第1の有機溶剤より相対蒸発速度が小さい第2の有 機溶剤を前記1次混合物および/または前記2次混合物 に含ませるT程と

前記2次分散工程の後、前記2次混合物を加熱処理する ことによって、消記第1の有機溶剤を選択的に除去する 除去工程とを備える、積層型セラミック電子部品の製造 方法。

【請求項2】 前記1次分散工程において、前記1次混合物は有機分散剤を含む、請求項1に記載の積層型セラミック電子系品の製造方法

【請求項3】 前記第1の有機溶剤の20℃における相対素発速度は、100以上であり、前記第2の有機溶剤の20℃における相対蒸発速度は、50以下である、請求項1または2に記載の積層型セラミック電子部品の製造方法。

【請求項4】 前記セラミックペーストを用意する工程 は、前記2次分性工程の検であって、前記除土工程の前 に、前記2次退合物を沪過する工程をさらに備える、請 求項1ないし3のいずれかに記載の積層型セラミック電 子部品の製造方法。

【請求項5】 前記セラミックペーストを用窓する工程 は、前記有機パイングを前記第1の有機溶剤とはび/ま たは前記第2の有機溶剤に溶剤することによって、有機 ビヒクルを作製する工程と、前記有機ビヒクルを浮過す る工程とをさらに備え、前記で次混合物は、前記呼過工 程を経た前記有機ビヒクルの状態で加えられた前記当出 パバングを全んでいる。請求項1ないし4のいずれかに 記載の積層型セラミック電子部品の製造方法。

【請求項6】 前記第1の有機溶剤は、前記第2の有機溶剤より低い沸点を有する、請求項1ないし5のいずれかに記載の積層型セラミック電子部品の製造方法。

【請求項7】 前記第1の有機溶剤の沸点と前記第2の 有機溶剤の沸点との差は、50℃以上である、請求項6 に記載の積層型セラミック電子部品の製造方法。

【請求項8】 前記セラミックスラリーは、前記セラミックペーストに含まれる前記セラミック粉末と実質的に同じ組成を有するセラミック粉末を含む、請求項1ないしてのいずれかに配載の積層型セラミック電子部品の製造方法。

【請求項9】 前記セラミックスラリーおよび前記セラミックペーストにそれぞれ合まれるセラミック粉末は、 ともに、誘電体セラミック粉末である、請求項1ないし 8のいずれかに記載の積層型セラミック電子部品の製造 方法

【請求項10】 前配内部回路要素拠は、互いの間に静 電容量を形成するように配置される内部電極であり、前 記積層型セラミック電子部品は、積層セラミックコンデ ンサである、請求項9に記載の積層型セラミック電子部 品の製造方法。

【請求項11】 前記セラミックスラリーおよび前記セラミックペーストにそれぞれ含まれるセラミック粉末は、ともに、磁性体セラミック粉末である、請求項1ないし8のいずれかに記載の積層型セラミック電子部品の動造方法。

【請求項13】 請求項1ないし12のいずれかに記載の製造方法によって得られた、積層型セラミック電子部品。

【請求項14】 少なくともセラミック粉末と第1の有機溶剤とを含む1次混合物を分散処理する1次分散工程と、

前記1次分散工程を経た前記1次混合物に少なくとも有 機バインダを加えた2次混合物を分散処理する2次分散 工程と

前記第1の有機溶剤より相対蒸発速度が小さい第2の有 機溶剤を前記1次混合物および/または前記2次混合物 に含ませる工程と、

前記2次分散工程の後、前記2次混合物を加熱処理する ことによって、前記第1の有機溶剤を選択的に除去する 除去工程を備える、セラミックペーストの製造方法。

【請求項15】 請求項14に記載の製造方法によって 得られた、セラミックペースト。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】この発明は、積層型セラミック電子部品およびその製造方法ななびにセラミックペーストおよびその製造方法に関するもので、特に、セラミックペーイブパターンをもって形成された段差吸収用セラミック 層を備える、積層型セラミック電子部品およびその製造方法、ならびに、段差吸収用セラミック層を形成するのに有利に用いられるモラミックペーストおよびその製造方法に関するものである。

[0002]

【従来の技術】たとえば精層セラミックコンデンサのよ
な積層型セラミック電子部品を製造しようとすると
き、複数のセラミックグリーンシートが開発され、これ らセラミックグリーンシートが積み重ねられる。特定の セラミックグリーンシートには、得ようとする積層型 セラミック電子部品の機能に応じて、コンデンサ、抵 抗、イングクタ、バリスタ、フィルタ等を構成するため の導体限、抵抗体膜のような内部回路要素散が形成され ている。

【0003】近年、移動体通信機器をはじめとする電子 機器は、小型化かつ軽量化が進み、このような電子機器 において、たとえば積層型セラミック電子部品が回路業 そとして用いられる場合、このような積層型セラミック 電子部品に対しても、小型化および軽量化が強く要求さ れるようになっている。たとえば、積層セラミックコン デンサの場合には、小型化かつ大容量化の要求が高まっ ている。

【0004】税層セラミックコンデンサを製造しようとする場合、典型的には、誘電体セラミック粉末、有機パインダ、可認対はよび有機所を混合してセラミックスラリーを作製し、このセラミックスラリーを、剥離剤としてのシリコーン樹脂等によってコーティングされた。たとえばボリエステルフィル人のような支持体上で、ドクターブレード法等を適用して、たとえば原を数10μmのシート状となるように成形することによって、セラミックグリーンシートが作製され。次いで、このセラミックグリーンシートが修練される。

【0005】次に、上述したセラミックグリーンシートの主面上に、互いに間隔を隔てた複数のパターンをもって、導電性ペーストをスクリーン印刷によって付与し、これを乾燥することにより、内部回路要素張としての内部電極がセラミックグリーンシート上に形成される。図7には、上述のように複数箇所に分布して内部電極1が形成されたセラミックグリーンシート2の一部が平面図で示されている。

【0006】次に、セラミックグリーンシート2が支持 体から剥離され、適当な大きさに切断された後、図6に 一部を示すように、所定の枚数だけ積み重ねられ、さら に、この積み重ねの上下に内部電極を形成していないセ ラミックグリーンシートが所定の枚数だけ積み重ねられることによって、牛の精層体3が作製される。

【0007】この生の税層体おは、税層方向にアレスさ れた後、図8に示すように、個々の税層セラミックコン デンサのための税層体チップ4となるべき大きさに切断 され、次いで、脱バイング工程を経た後、焼成工程に付 され、液やが、脱バイング工程を経た後、焼成工程に付 であた。 機修的に外部電極が形成されることによって、積 層セラミックコンデンサかが成されるこ

【0008】このような積層セラミックコンデンサにおいて、その小型化かつ大容量化に対する要求を満足させるためには、セラミックグリーンシート2および内部電積1の積層数の増大およびセラミックグリーンシート2の薄層化を図ることが必要となってくる。

【0009】しかしながら、上述のような多層化および 薄層化が連かな速むほど、内部電積1の各界みの累積の 結果、内部電積1が位置する部分とそうでない部分との 間、あるいは、内部電積1が積層方向に比較的多数配列 されている部分とそうでない部分との間での厚みの差が より顕著になり、たとよば、図8に示すように、得られ た積層体チップ4の外側に関しては、その一方主面が凸 状となるような姿形が生じてしまう。

[0010] 積層体チップはにおいて図8に示すような変形が生じていると、内部電路1が位置していない部分あいれませいでは、アレス工程の際に比較的大きな歪みがもたらされており、また、セラミックグリーンシートと間の密着性が労っているため、焼成時に引き起こされる内部ストレスによって、デラミネーションや筋小クラック薬の構造で版が発生したすい。

【0011】また、図8に示すような積層体チップ4の 変形は、内部電極1を不所望に変形させる結果を招き、 これによって、ショート不良が生じることがある。

【0012】このような不都合は、積層セラミックコン デンサの信頼性を低下させる原因となっている。

【0013】上述のような問題を解決するため、たとえ は、図2に示すように、セラミックグリーンシート2上 の内部電積 が形成されていない領域に、段差吸収用セラ ラミックグリーン増与を形成し、この段差吸収用セラミ ックグリーン増与を形成し、この段差吸収用セラミ 2上での内部電積1の厚みによる段差を実費的になくす ことが、たとえば、特開昭56-94719号公報、特 開平3-74820号公報、特開平9-106925号 公報等に記載されている。

【0014】上途のように、段差吸収用セラミックグリ ン層うを形成することによって、図1に一部を示すよ うに、生の預限情名 aを作髪したとき、内部電電1が位 置する部分とそうでない部分との間、あるいは内部電極 1が精御方向に比較的多数最別されている部分とそうで ない部分との間での厚みの途が実質的に生じなくなり、 図3に示すように、得られた視層体チップ4 aにおい て、図象に示すような不所製な変形が生じたくくなる。 【0015】その結果、前述したようなデラミネーションや戦小クラック等の構造で始めよび内部証例1の変形 によるショート不良といった問題を生じにくくすること ができ、得られた積層セラミックコンデンサの信頼性を 高めることができる。

[0016]

【発明が解決しようとする課題】上述した段差吸収用セラミックグリーン周5は、セラミックグリーンシート2 の場合と同級の観念者し、影響体セラミックが表、有機バインダ、可塑剤および有機溶剤を含むセラミックベーストを付与することによって形成されるが、たたえば、原み2μm以下といった内部電配1と同程度の厚みを有するように、段差吸収用セラミックグリーン階5を高精度に印刷等によって形成するためには、セラッミクベースト中におけるセラミック前来の分散性を優れたものとしなければなっない。

【0017】これに関連して、たとえば特別平3-74 820号公報では、セラミッグペーストを得るため、3 本ロールによる分散処理が開示されているが、このよう な単なる3本ロールによる分散処理では、上述したよう な優れた分散性を得ることが原鞭である。

【0018】他方、特開平9-106925号公報では、セラミックグリーシンート2のためのセラミックスリーを、誘電体セラミック表と有機パインを低滞 点の第1の有機溶剤とを混合することにより作製し、これをセラミックグリーンシート2の成形のために用いるとともに、このセラミックスリーに対して、上述の第1の有機溶剤の清点より高沸点の第2の有機溶剤を加えて混合した後、加熱し、低沸点の第1の有機溶剤を高沸点の第2の有機溶剤で配換することにより、段差吸収用セラミックグリーン階5のためのセラミックベーストを作製することが記載されている。

【0019】したがって、上述したようにして得られた セラミックペーストにおいては、少なくとも2回の混合 工程が実験されるので、セラミック粉末の分散性はある 程度改善されるが、これらの混合工程では、いずれら、 有機パイングを含んだ状態で実施されるため、混合時の スラリーまたはペーストの料度は高く、たとえばボール ミルのようなメディアを使った分散処理機では、セラミック粉末の分散性を優れたものとすることには限界がある。

【0020】このように、内部電極1の厚みと同等の厚みを有する段差吸収用セラミックグリーン層うといった 極めて深いセラミック層を形成するために用いるセラミ ックペーストとしては、そこに含まれるセラミック粉末 に関して優れた分散性が要求され、このような優れた分 散性に対する要求は、内部電極1の厚みが薄くなるほど 動しくなる。

【0021】また、段差吸収用セラミックグリーン層5

におけるセラミック粉末の分散性が仮に悪い場合であっても、その上に重ねられるセラミックグリーンシート2 によって、分散性の悪さをある程度カバーできることもあるが、セラミックグリーンシート2の厚みが薄くなると、このようなセラミックグリーンシート2によって分散性をカバーする効果をほとんど期待することができない。

【0022】以上のことから、積層セラミックコンデン サの小型化かつ大容量化が進むほど、段差吸収用セラミ ックグリーン層5におけるセラミック粉末に関してより 高い分散性が必要となってくる。

[0023] なお、混合工程におけるセラミック粉末の 分散効率を高めるため、セラミックペーストの粘度を低 くすることが考えられるが、このように粘度を低くする ため、前述した低沸点の有機溶剤の添加量を増すと、分 板処理後において、この低沸点の有機溶剤を除去するため、 長時間必要とするという別の問題に遭遇する。

【0024】以上、税層セラミックコンデンサに関連して説明を行なったが、同様の問題は、税層セラミックコンデンサ以外のたとえば税層インダクタといった他の積層型セラミック電子部品においても、渡遠する。

【0025】そこで、この発明の目的は、上述したよう な問題を解決し得る、積層型セラミック電子部品の製造 方法およびこの製造方法によって得られた積層型セラミ ック電子部品を提供したうとすることである。

【0026】この発明の他の目的は、前述した段差吸収 用セラミック個のように極めて薄いセラミックグリーン 層を形成するのに適したセラミックペーストを製造する 方法およびこの製造方法によって得られたセラミックペ ーストを提供しようとすることである。

[0027] 【課題を解決するための手段] この発明は、まず、積層 型セラミック電子部品の製造方法に向けられる。この製 造方法では、基本的に、次のような工程が実施される。 [0028] まず、セラミックスラリー、導電性ペース トおよびセラミックペーストがそれぞれ用意される。 [0029] 次に、セラミックスラリーを成形すること によって得られたセラミックソーンシートと セラミ

ックグリーンシートの主面上にその厚みによる段差をも たらすように部分的に薄電性ペーストを付与することに よって形成された内部回路要素膜と、 のである。 原みによる段差を実質的になくすようにセラックリーンシートの主面上であって内部回路要素膜が形成されている。 でい顔域にセラミックペーストを付与することによって 形成された段差級収用セラミックグリーン層とを備え る、複数の機合構造物が作製される。

【0030】次に、これら複数の複合構造物を積み重ねることによって、生の積層体が作製される。 【0031】そして、生の積層体が作製される。

【0032】このような基本的工程を備える、積層型セ

ラミック電子部品の製造方法において、この発明では、 段差吸収用セラミックグリーン層を形成するためのセラ ミックベーストを用意する工程、すなわちセラミックベ ーストを製造する方法に特徴がある。

【0033】この発明において、セラミックペーストを 製造するため、少なくともモラミック粉末と第1の有機 溶剤と含金む1次混合物を分散処理する1次分散工程 と、1次分能工程を経た1次混合物に少なくとも有機パインダを加えた2次混合物を分散処理する2次分散工程 とが実施される。ここで、有機パインダは、2次分散工程 とが実施される。ここで、有機パインダは、2次分散工程 の段階において加えられることに注目すべえきである。 【0034】また、この発明では、上述の第1の有機溶 剤以外に、第1の有機溶剤より相対療光速度が小さい第 の有機溶剤用いられること特徴としている。この 第2の有機溶剤用、1次分散工程の段階で加えられて も、2次分散工程の段階で加えられても、あるいは、1 次分散工程の段階で加らられながら、さらに2次分散工程 程の段階で温加されてもよい。すなわち、第2の有機溶 和は、1次混合物および/または2次混合物に含んでい 74

【0035】そして、最終的に、2次分散工程の後、2次混合物を加熱処理することによって、第1の有機溶剤を選択的に除去する除去工程が実施される。

【0036】上述したセラミックペーストの製造方法に 含まれる1次分散工程において、1次混合物は有機分散 剤を含むことが好ましい。

【0037】また、上述した第1の有機溶剤の20℃に おける相対蒸発速度は、100以上であり、第2の有機 溶剤の20℃における相対蒸発速度は、50以下である ことが好ましい。

【0038】また、セラミックベーストの製造方法において、2次分散工程の後であって、除去工程の前に、2次没責争をデ過する工程がさらに実施されることが好ましい。

【0039】また、セラミッグペーストの製造方法において、有機パイングを第1の有機溶剤はよびくまたは第2の有機溶剤に溶解することによって、有機ピヒクルを作製する工程と、有機ピレクルを評過する工程とがさらに実施され、2次混合物は、評過工程を軽欠有機ピヒクルの状態で加えられた有機パイングを含んでいることが好ましい。

【0040】また、セラミッグペーストの製造方法において、第1および第2の布機溶剤として、前者の相対蒸 発速度が後後の相対蒸発速度より大きくなるような組合 せが選ばれるが、このことは、通常の場合、前者の沸点 が後者の沸点より低くなる組合せを選ぶようにすれば、 容易に実現できる。

【0041】上述したような沸点の差によって第1および第2の有機溶剤の組合せを選択する場合、第1の有機溶剤の沸点と第2の有機溶剤の沸点との差は、50℃以

上であることが好ましい。

(0042) この発明において、セラミックグリーンシートを成形するために用いられるセラミックスラリーは、段差級収用セラミックグリーン層を形成するためのセラミックペーストに含まれるセラミック粉末と実質的に同じ相成を有するセラミック粉末を含むことが好ましい。

【0043】また、この発明の特定的な実態態様において、セラミックスラリーおよびセラミックペーストにそれぞれ合まれるセラミック粉末は、ともに、誘電体セラミック粉末である。この場合、内部回路要乗票が、互いの間に静電容量を形成するように配置される内部電極であるとき、積層セラミックコンデンサを製造することができま

【0044】また、この発明の他の特定的な実施態様に おいて、セラミックスラリーおよびセラミックペスート たそれぞれ会れるセラミック粉末は、ともに、政性体 セラミック粉末である。この場合、内部回路要素膜が、 コイル状に壁びるコイル薄体膜であるとき、機関インダ クタを製造さるととができる。

【0045】この発明は、また、上述したような製造方法によって得られた、積層型セラミック電子部品にも向けられる。

【0046】また、この発明は、上述したようなセラミックペーストの製造方法およびこの製造方法によって得られたセラミックペーストにも向けられる。

[0047]

【発明の実施の形態】この発明の一実施形態の説明を、 積層セラミックコンデンサの製造方法について行なう。 この実施形態による精層セラミックコンデンサの製造方 法の実施形態による精層セラミックコンデンサの製造方 より速した図1ないし図3を参照しながら説明する ことができる。

【0048】この実施形態を実施するにあたり、セラミックグリーンシート2のためのセラミックスラリー、内部電極1のための準電性ペーストおよび段差吸収用セラミックグリーン層5のためのセラミックペーストがそれぞれ用賞される。

【0049】上述のセラミックスラリーは、誘電体セラミック粉末、有機パイング、可塑剤および比較的低端点の有機溶剤を混合することによって作製される、このセラミックスラリーからセラミックグリーンンート2を得るため、刺離剤としてのシリコーン樹脂等によってコーティングされた、たとえばボリエステルフィルムのような支持体(超示せず。)上で、セラミックスラリーがドクターブレード法等によって成形され、次いで乾燥される。セラミックグリーンシート2の各厚みは、乾燥後において、たとえば数μπとされる。

【0050】上述のようなセラミックグリーンシート2 の主面上には、複数箇所に分布するように、内部電極1 が乾燥後においてたとえば約1μmの厚みをもって形成 される。内部電極1は、たとえば、スクリーン印刷等によって等電性ペーストを付与し、これを乾燥することによって形成をれる。この内部電極1は、それぞれ、所定の厚みを有していて、したがって、セラミッグリーンシートと上には、この厚みによる段差がもたらされる。【0051】次に、上述した内部電極1の伊みによる段差を実置的になくすように、セラミックグリーンシートの主面上であって、方部電極1が形成されている。段差吸収用セラミックグリーン層5か形成される。段差吸収用セラミックグリーン層5か形成される。段差吸収用セラミックグリーン層5か形成される。段差吸収用セラミックグリーン層5に、で付きすることにより形成され、次いで乾燥される。ここで用いられるセラミックペーストは、この形明において特徴となるもので、その詳細については接述する。

【0052】上述した説明では、内部電極1を形成した 後に段差吸収用セラミックグリーン層5を形成したが、 逆に、段差吸収用セラミックグリーン層5を形成した後 に内部電極1を形成するようにしてもよい。

【0053】上述のように、セラミックグリーンシート 上上内部電電1および段差吸収用セラミックグリーン 用ちが形成された、図2に示すような複合構造物らは、 複数用意され、これら複合構造物られ、大野体より剥離 された後、適当な大きさに切断され、所定の枚数だけ積 の重ねられ、さらにその上下に内部電極および発差吸収 用セラミックグリーン層が形成されていないセラミック グリーンシートを検証もることによって、図1に一部 を示すような生空積積所3。は作製される。

【0054】この生の税限体うるは、積層方向にプレス された後、図3に示すように、個々の積層セラミックコ ンデンサのための積層体サップ4 a となるぐき大きさに 切断され、次いで、Wバイング工程を経た後、焼成工程 に付され、最終的に外部電極が形成されることによっ て、積層コンデンサが完成される。

【00551上述のように、段差吸収用セラミックグリーン層5を形成することによって、図1に一部を示すように、生の程層体3 aにおいて、内部電極1が位置する部分とそうでない部分との間、あるいは内部電極1が積層方向に比較的多数配別されている部分とそうでない部分との間での厚みの差が実質的に生じなくなり、図3に示すように、積層体チップは a において、不所望な変形が生じにくくなる。その結果、得られた積層セラミックマンデンサにおいて、デラミネーションを微かクラック等の構造欠陥およびショート不良といった問題を生じにくくすることができる。

【0056】この発明では、段差吸収用セラミックグリーン層 5を形成するためのセラミックペーストを製造する方法に特徴があり、この特徴ある製造方法を採用することにより、セラミックペーストに含まれるセラミック粉末の分散性を高めることができる。

【0057】すなわち、この発明では、セラミックペーストを製造するため、少なくともセラミック粉末と第1 の有機溶剤と含む1、次混合性を分散処理する1次分散 工程と、この1次分散工程を終た1次混合物に少なくと も有機パイングを加えた2次混合物を分散処理する2次 分散工程と実験される。

【0058】このように、1次分散工程では、有機バイングを未だ加えていないので、低粘度下での分散処理を 可能とし、そのため、セラミック粉末の分散性を高める ことが容易である。この13分散工程では、セラミック 粉末の表面に吸着している空気が第1の有機溶剤で置換 され、セラミック粉末を第1の有機溶剤で十分に漏らし た状態とすることができるとともに、セラミック粉末の 環集板線ナー分に解砕することができる

【0059】また、2次分散工程では、上述のように、 1次分散工程で得られたセラミック粉末の高い分散性を 維持したまま、有概パイングを十分かつ均一に混合させ ることができ、また、セラミック粉末のさらなる粉砕効 果も期待できる。

【0060】この発明では、上述の第1の有機溶剤以外に、第1の有機溶剤、り和対療発速度が小さい第2の有機溶剤、1、1次分散工程の限階で加えられても、2次分散工程の限階で加えられても、あるいは、1次分散工程の限階で加えられても、あるいは、1次分散工程の限では追加投入されてもよい。【0061】そして、最終的に、2次分散工程の後で3、2次分散工程の限ででは加坡入されてもよい。【2061】そして、最終的に、2次分散工程の後、2次混合物を加速処理することによって、第1の有機溶剤が減損的なに除される。

【0062】このように、第1の有機溶剤の除去が、2次分散工程の核に実施されるので、2次分散工程の飲むに実施されるので、2次分散工程の段階であり、したがって、分散効率を上戦的高く維持しておくことができるとともに、前述したような2次分散工程の段階で加えられる有機パイングの溶解性を高めることができる。

【0063】上途のようにして得られたセラミックペーストは、有機溶剤としては、第1の有機溶剤があずかに 廃存することがあっても、実質的に第2の有機溶剤を を含んでいる。第2の有機溶剤は、第1の有機溶剤より 相対蒸発速度がかさいため、セラミックペーストの乾燥 速度を所定値以下に抑えることができ、たとえばスクリ 一ン印刷を間即なく適用することを可能にする

【0064】この発明において実施される1次分散工程 および2次分散工程では、たとえばボールミルのような メディアを用いる適常の分散処理機を適用して分散処理 することができる。

[0065] この発明において、第1の有機溶剤または 第2の有機溶剤として用いられる有機溶剤としては、種 なのものがあり、このような有機溶剤の和対素発速度を 考慮して、第1の有機溶剤として用いられるものおよび 第2の有機溶剤として用いられるものをそれぞれ選択すればよい。

【0066】このような有機溶剤の例としては、メチル エチルケトン、メチルイソブチルケトン、アセトン等の ケトン類、トルエン、ベンゼン、キシレン、ハマルへ キサン等の炭化水素類、メタノール、エタノール、イソ プロパノール、ブタノール、アミルアルコール等のアル コール類、彭樹太チル、酢酸ブチル、酢酸カインデール のエステル類、ジイソプロピルケトン、エチルセルソル ブ、ブチルセルソルブ、セルソルブアセテート、メチル セルソルブアセテート、ブチルカルビトール、シクロへ キサノール、バイン油、ジヒドロテルビネオール、イソ ホロン、デルビネオール、シブロピレングリコール、ジ メチルフタレート等のケトン類、エステル類、炭化水素 類、アルコール類、塩化メチレン等の塩化炭化水素類、 およびこれらの混合物が挙げられる。

【0067】より好ましくは、第1の有機溶剤としては、相対深汚速度が100比上、さらに好ましくは15 0以上となる作機溶剤が趣ばれる。除去工程での第1の有機溶剤の除去を遮やかに検えるようにするためである。なは、相対深発速度とは、比較蒸発速度とも言い、25℃における酢酸ノルマルブチル(沸点126.5℃)の漂亮速度と100としたときの対像とする溶剤の相対的な蒸発速度を指す。相対蒸発速度の計算式は、相対蒸発速度(酢酸ノルマルブチルの蒸発時間)/(対象溶剤の蒸発時間)/(対象溶剤の蒸発時間)/(対象溶剤の蒸発時間)/

となり、蒸発時間は重量法によって測定する。

【0068】第1の有機溶剤に適した相対蒸発速度が10以上の有機溶剤としては、たとえば、メチルエチルトン(相対蒸発速度465)、メチルイソテルケトン(相対蒸発速度465)、スナルインテルケーン(同195)、ベンゼン(同500)、メタノール(同370)、エタノール(同205)、酢酸エチル(同525)、酢酸イソブナル(同152)、酢酸エチル(同525)、酢酸イソブナル(同1522、酢酸ブナル(同100)、およびこれらの温含物が学りなれる。

【0069】他方、より好ましくは、第2の有機溶剤と しては、20℃における相対素発速皮が50以下となる 有機溶剤が選択される。スクリーン印刷性を良好にする ためである。

【0070】第2の有機溶剤に適した相対蒸発速度が5 の以下の有機溶剤としては、たとえば、ジイソアロビケトン(相対蒸発速度49)、メチルセルソルアアセテート(同40)、セルソルブアセテート(同40)、ブ チルセルソルブ(同10)、シクロペキサノール(同1 の以下)、パイン油(同10以下)、ジとドロテルビネ オール(同10以下)、インホロン(同10以下)、テレビネオール(同10以下)、グンロビレングリコール (同10以下)、ジメチルフタレート(同10以下)、ブチルカルビトール(同10以下)、およびこれらの混 合物が挙げられる。

【0071】なお、第18よび第2の有機溶剤をそれぞ 心選択するにあたって、上述のように相対落発速度によ るのではなく、湯点によることも可能であり、むしろ沸 点による方が、第18よび第2の有機溶剤の名々の選択 が容易である。沸点による場合、第18よび第2の有機 溶剤として、海希の沸点が後の沸点より低くる4組合 せを選ぶようにすれば、大体において、前者の相対蒸発 速度が依着の相対蒸発速度より大きくなるような組合せ を選び出すとよができる。

【0072】前述した有機溶剤の例として溢げたものの いくつかについて、各々の沸点を括弧内に示すと、メチ ルエチルケトン (79,6℃)、メチルイソブチルケト ン(118,0℃)、アセトン(56,1℃) トルエ ン(111.0℃)、ベンゼン(79.6℃)、メタノ ール(64,5℃)、エタノール(78,5℃)、イソ プロパノール(82.5℃)、酢酸エチル(77.1 ℃)、酢酸イソブチル(118.3℃)、ジイソプロビ ルケトン(143.5℃)、メチルセルソルブアセテー ト(143℃)、セルソルブアセテート(156.2 で)、ブチルセルソルブ(170.6℃)、シクロヘキ サノール (160°C)、パイン油 (195~225 ℃)、ジヒドロテルピネオール(210℃)、イソホロ ン (215.2℃)、テルピネオール (219.0 で)、シプロピレングリコール(231.8℃)、ジメ チルフタレート (282.4℃) となるが、このような 沸点に基づいて、第1および第2の有機溶剤をそれぞれ 選択するようにすればよい。

【0073】上號したような病点の差によって第18よ び第2の有機溶剤の組合せを選択する場合、第1の有機 溶剤の沸点と第2の有機溶剤の沸点との整は、50℃以 上であることが好ましい。除去工程において、加熱処理 による第1の有機溶剤のみの選択的な除去をより容易に さるためである。

【0074】上述した高沸点の第2の有機溶剤に関して、スクリーン印刷性を考慮したとき、150℃以上の 沸点を有していることが好ましく、200~250℃程 度の沸点を有していることがより好ましい、150℃未 溝では、セラミックペーストが乾燥しやすく、そのた め、印刷パターンのメッシュの目詰まりが生じやすく、 他方、250℃を超えると、印刷途膜が乾燥しにくく、 そのため、乾燥に長時間喫するためである。

【0075】セラミックペーストにおいて用いられる有機パイングとしては、室温で有機溶剤に溶解するものが良い、このような有機パイングとしては、たとえば、ポリビニルプチラール、ポリプチルプチラール等のポリアセタール類、ボリ(メタ)アクリル酸エステル類、エチルセルロース等の変性セルロース類、アルキッド類、ビュリデン類、ポリエーテル類、エボキシ樹脂類、ウレタン樹脂類、ポリアトド樹脂類、ポリアトド樹脂類、ポリア

アミドイミド樹脂類、ボリエステル樹脂類、ボリサルフ オン樹脂類、液晶ボリマー類、ボリイミダゾール樹脂 類、ボリオキサゾリン樹脂類等がある。

【0076] 市機パイングとして上に例示したポリビニルブチラールは、ポリビニルアルコールとプチルアルデ ドドの離合によって得られるものであり、アセチル基 が6モル%以下で、ブチラール基が62~82モル%の 低重合品、中重合品および高重合品がある。この発明に ほるセラミックペーストにおいて有機パイングとしてい いられるポリビニルブチラールは、有機溶剤に対する溶 解粘度および乾燥塗膜の強靱性のパランスから、ブチラール よが65キル%程度の中重合品であることが好まし い

【0077】有機パインダの添加量は、セラミック粉末 に対して、1~20重量%、好ましくは、3~10重量 %に選ばれる。

【0078】上遠した1次分散工程において、1次混合物は有機分散剤を含むことが好ましい、すなわち、1次 個名物において、第1の有機溶剤は大は解1払比が第2の有機溶剤によって希釈された状態で、有機分散剤を添加すれば、セラミック粉末の分散性がより向上する。【0079】上途の有機分散剤としては、物に限定しないが、分散性の点がらは、分子量は1万以下であることが好ましい。アニオン系、カチオン系、ノニオン系いずれでもよいが、ボリアクリル酸マラアンモニウム塩、ボリアクリル酸エステル生産合体、ボリエチレンオキサイド、ボリオキシエチレンアルキルアミルエーテル、脂肪酸ジエタノールアマイド、ボリエチレンイミン、ボリオキンプロビレンモノアリルモノブチルエーテルと無木マレイン酸(およびスチレン)の共産合体等が好まし

【0080】有機分散剤の添加量は、セラミック粉末に対して、0.1~5重量%、好ましくは、0.5~2.0重量%に選ばれる。

【0081】また、2次分散工程の後であって、除去工程の前に、2次混合物を呼過する工程がさらに実施されることが存ましい。これによって、セラミックペースト中に存在することがある。異物、セラミック粉末の凝集物、有機パイングの未溶解物でを除去することができ、より分散性の部にセラミックを除去で得ることができる。また、セラミック粉末に付着しているような飲が径の空気が呼過によって破池したり除去されたりすることにより、セラミックペーストめなな免疫収収用セラミックグ間においてビンホールを減少させる効果も期待できる。

【0082】あるいは、有機パインダを第1の有機溶剤 および/または第2の有機溶剤に溶解することによっ て、有機ビヒクルを作製し、この有機ビヒクルを評過し た後、2次混合物において、評過工程を経た有機ビレク ルの状態で有機バインダが加えられてもよい。

【0083】また、上述のような2つの應様の評論は、各々、複数回線り返してもよく、また、2つの應機の評論を組み合わせでもよい、このように、評過を複数回線り返したり、2つの應機の評論を組み合わせたりすることにより、評論による効果を一層高めることができる。【0084】上述した評当工程においては、ステンレス維からなるフィルタ・またはポリプロビレン、ファ素系樹脂等のアラスチックからなるフィルタが用いられ、評過速度を高めるため、空気や窒素ガス等の圧縮ガスによって強制的に押し出したり、被圧下で吸引したりする方法が採用されてもよい。

【0085】また、セラミックペーストに含まれるセラミック粉末は、セラミッククリーンシート 2 を成形するために用いられるセラミックスラリーに含まれるセラミック粉末と実質的に同じ組成を有するものであることが 好ましい。段差吸収用セラミックグリーン滑りとセラミックグリーンシート 2 との間で焼結性を一致させるためである。

【0086】なお、上述の実質的に同じ組成を有するとは、主気分が同じであるということである。たとえば、 機量添加企画酸化物やガラス等の副成分が異なっても、 実質的に同じ組成を有するということができる。また、 セラミックグリーンシート2に含まれるセラミック粉末が、静電容量の温度特性についてJIS規格で規定するX7R特性を満足す を範囲のものであれば、段差吸収用セラミックグリーン 層5のためのセラミックペーストに含まれるセラミック 粉末も、主成分が同じでB特性およびX7R特性を満足 するものであれば、副成分が違っていてもよい。

[0087] 図4は、この発明の他の実施形態としての 積層インダクタの製造方法を説明するためのものであ り、図5に外観を射損図で元した、この製造方法によっ て製造された積層インダクタ11に備える積層体チップ 12を得るために用意される生の積層体13を構成する 要素分粉して示す斜相短である。

【0088】生の積層体13は、複数のセラミックグリーンシート14、15、16、17、…、18および19を備え、これらセラミックグリーンシート14~19を積層することによって得られるものである。

【0089】セラミックグリーンシート14~19は、 磁性体セラミック粉末を含セセラミックスラリーを、 ド グタープレード法等によって成形し、乾燥することによって得られる。セラミックグリーンシート14~19の 各厚みは、乾燥後において、たとえば10~30µmと される。

【0090】セラミックグリーンシート14~19のうち、中間に位置するセラミックグリーンシート15~1 8には、以下に詳細に説明するように、コイル状に延びるコイル媒体膜がよび段差吸収用セラミックグリーン層 が形成される。

は、コイル海体膜20が形成される。コイル海体膜20 は、その第1の端部がセラミックグリーンシート15の 端縁にまで配くように形成される。コイル海体度20の 第2の端部には、ビアホール海体21が形成される。 【0092】このようなコイル海体膜20およびビアホール海体21を形成するため、たとえば、セラミックグ リーンジート15にビアホール海体21のための貴逼孔 をレーザまたはパンチングなどの方法により形成した 後、コイル海体膜20名よびビアホール海体21となる 後、コイル海体膜20名よびビアホール海体21となる

導電性ペーストを、スクリーン印刷等によって付与し、

乾燥することが行なわれる。

【0091】まず、セラミックグリーンシート15上に

【0093】また、上述したコイル海体膜20の厚みによる段差を実質的になくすように、セラミックグリーンシート15の主面上であって、コイル海体膜20が形成されていない領域に、段差吸収用セラミックグリーン層22が形成される。段差吸収用セラミックグリーン層2は、前述した、この発明において特徴となる磁性体セラミック粉末を含むセラミックペーストを、スクリーン印刷等によって付与し、乾燥することによって形成されま

【0094】次に、セラミックグリーンシート16上には、上述した方法と同様の方法によって、コイル導体型 23、ビアホール導体型42もよび段差級収用セラミック グリーン層25が形成される。コイル導体製23の第1 の端部は、前述したビアホール導体21を介して、コイル導体製20の第2の端部に接続20の第2の端部に接続される。ビアホール導体24は、コイル導体製23の第2の端部に形成される。

【0095】次に、セラミックグリーンシート17上に は、同様に、コイル導体限26、ビアホール導体27お よび段差吸収用セラミックグリーン層28分形成され る。コイル導体限26の第1の端部は、前述したビアホ ール導体24を介して、コイル導体限23の第2の端部 に接続される。ビアホール導体27は、コイル導体膜2 6の第2の連絡に形成される。

【0096】上述したセラミックグリーンシート16および17の積層は、必要に応じて、複数回繰り返される。

【0097】次に、セラミックグリーンシート18上には、コイル導体脱29および段差吸収用セラミックグリーン層30が形成される。コイル導体限29第1の端部は、前述したビアホール導体27を介して、コイル導体限26の第2の端部に接続される。コイル導体股29は、その第2の端部がセラミックグリーンシート18の端線にまで耐くように形成される。

【0098】なお、上述したコイル導体膜20、23、 26および29の各厚みは、乾燥後において、たとえば 約30μm程度とされる。 【0099】このようなセラミックグリーンシート14~19をそれぞれ含む複数の複合構造物を預層して得られた生の積極作13において、各々コイル状に延びる複数のコイル場体膜20、23、26および29が、ピアホール等株21、24および27を介して順次接続されることによって、全体として複数ターンのコイル導体が形成される。

【0100】生の積層体13が焼成されることによって、図5に示す積層インゲクタカ11のための積層体チップ12が得られる。なお、生の積層体13は、図4では、1個の積層体チップ12を得るためのものとして図示されているが、複数の積層体チップを得るためのものとして作製され、これを初断することによって、複数の積層体チップを到り出すように1てもよい。

【0101】次いで、図5に示すように、積層体チップ 12の相対向する各端部には、前近したコイル等体膜2 0の第1の端部およびコイル等体膜29の第2の端部に それぞれ接続されるように、外部電極30および31が 形成され、それによって、積層インダクタ11が完成さ れる。

【01021図1ないし図3を参照して説明した精層セラミックコンデンサまたは図4および図5を参照して説明した積層インダクタ11において、セラミックグリーンシート2または14~19あるいは段差吸収用セラミックグリーン個5または22、25、28および30に含まれるセラミック新未しては、代表がには、アルミナ、ジルコニア、マグネシア、酸化チタン、ナタン酸バリウム、チタン酸ジルコン散館、フェライトーマンガン等の酸化物系やラミック粉末、炭化ケイ素、量化ケイ素、オイアロン等の非酸化物系セラミック粉末が挙げられる。粉末粒径としては、好ましくは、平均5μm以下、より好ましくは、1μmの球形または粉砕状のものが使用される。

【0103】また、不純物として含まれるアルカリ金属 酸化物の含す量が0.1重量火以下のチタン酸バリウム をセラミック粉末として用いる場合、このセラミック粉 末に対して、微量成分として以下のような金属酸化物や ガラス成分を含有させてもよい。

【0104】金属酸化物としては、酸化テルビウム、酸 化ジスプロシウム、酸化ホルミウム、酸化エルビウム、 酸化イッテルビウム、酸化マンガン、酸化コバルト、酸 化ニッケル、または酸化マグネシウム等がある。

 $[0\,10\,5]$ また、ガラス成分としては、L $_{1\,2}$ - (S $_{1\,1\,1}$) $_{2\,2}$ - MO (ただし、MOはAl $_{1\,2}$ O $_{3\,2}$ または $_{2\,1\,0\,_{2}}$)、 $_{3\,10\,_{2}}$ - Ti $_{0\,_{2}}$ - MO (ただし、MOはBaO、CaO、SrO、MgO、ZnOまたはMnO)、L $_{1\,2}$ O - B $_{2\,0\,_{3}}$ - (SiTi) $_{0\,_{2}}$ + MO (ただし、MOはAl $_{2\,0\,_{3}}$ または $_{2\,10\,_{2}}$)、 $_{B\,_{2}}$ O $_{2\,_{2}}$ - MO (ただし、MOはBaO、CaO、SrOまたはMgO)、またはSiO $_{2\,_{3}}$ 等がある。

【0106】また、図1ないし図3を参照して説明した 積層をラミックコンデンサまたは図4および図5を参照 して説明した帰屋イングクク11において、内部電極1 またはコイル導体説20、23、26および29ならび にビアホール導体21、24および27の形成のための 用いられる導電性ペーストとしては、たとえば、次のよ うなものを用いることができる。

【0108】税層インダクタ11において用いられる導電性ペーストとしては、Ag/Pdが80重無%/20 重量%~100重量%/0重量%/0重量%の合金は社らなからなる導電性粉末を含み、この粉末が100重量部に対して、上述した機層セラミックコンデンサウルための導電性ペーストの場合と同様の有機パインダケ焼結助削光を積減を削と有機溶剤とを同様の水率で3水ロールで混嫌した後、同じまたは別の有機溶剤をさらに加えて粘度調整を行なうことによって得られた薄電性ペーストを用いることができる。

【0109】以下に、この発明を、実験例に基づいて、 より具体的に説明する。

[0110]

【実験例1】実験例1は、積層セラミックコンデンサに 関するもので、段差吸収用セラミックグリーン層のため のセラミックペーストの製造において、この発明の特徴 としての1次分散工程と2次分散工程とを採用したこと による効果を確認するために実施したものである。

【0111】(セラミック粉末の準備)まず、炭酸パリウム(BaCO。)および酸化チタン(TiO。)を 1:1のモル比となるように秤量し、ボールミルを用いて選式混合した後、脱水乾燥させた。次いで、温度10 00℃で2時間仮規した後、粉砕することによって、誘電体セラミック粉末を得た。

【0112】(セラミックスラリーの準備およびセラミックグリーンシートの作製) 先に準備したセラミック約 末100重量部と、ボリビニルブラール(中重合品) 7重量部と、可塑剤としてDOP(フタル酸ジオクチル)3重量部と、メチルエチルケトン30重量部と、メチルエチルケトン30重量部と、メチルスチェル

ダノール20重量部と、トルエン20重量部とを、直径 1mmのジルコニア製玉石600重量部とともに、ボー ルミルに投入し、20時間湿式混合を行なって、セラミ ックスラリーを得か。

【0113】そして、このセラミックスラリーに対して、ドクターブレード法を適用して、厚さ3μm (焼成 後の厚みは2μm)のセラミックグリーンシートを成形 した、乾燥は、80℃で、5分間行なった。

【0114】(| | 本電性ペーストの準備) Ag/Pd = 3 0/70の金属物末100重集部と、エチルセルロース 4重量部と、アルキッド開胎2重量部と、Ag金属レジネート3重集部(Agとして17.5重量部)と、ブチルカルビトールアセテート35重量部とを、3本ロールで混練した後、テルビネオール35重量部を加えて粘度

【0115】(段差吸収用セラミックグリーン層のため のセラミックペーストの準備)

-試料1-

先に準備した誘電体セラミック粉末100重量部と、メ チルエチルケトン(相対索発速度465)70重量部 と、直径1mmのジルコニア製玉石600重量部とを、 ボールミルに投入し、16時間超式混合を存なった。次 に、同じボットに、沸点220℃のテルビネオール(相 対蒸発速度10以下)40重量部と、エチルセルロース 樹脂5雪重節とを添加し、さらに、16時間混合するこ とによって、セラミックスラリー混合物を徐た。

【0116】於いで、上述のセラミックスラリー混合物 を、60℃の温溶中でエパポレータにより2時間域圧蒸 留することにより、メチルエチルケトンを完全に除去して、セラミックペーストを得た。次いで、粘度訓整用の ために、テルビネオール10~20重量部添加して、自 動列鉢により分散・調整した。

【0117】- 試料2-

先に準備した誘窓体セラミック粉末100重量部と、メチルエチルケトン70重量部と、テルビネオール30重 重部と、直径1mmのジルコニア製玉石600重量部と を、ボールミルに投入し、16時間湿式混合を行なった。次に、同じボットに、沸点220℃のチルビネオール10重重部と、エチルセルロース樹脂5重量部とを添加し、さらに、16時間混合することによって、セラミックスラリー混合物を得た。

[0118] 次いで、上述のセラミックスラリー温合物を、60℃の温溶中でエバボレータにより2時間域圧蒸電することにより、メチルエチルケトンを完全に除去して、セラミックペーストを得た。次いで、粘皮調整用のために、テルビネオール10~20重量部添加して、自動興体により移し調整した。

【0119】-試料3-

先に準備した誘電体セラミック粉末100重量部と、メ チルエチルケトン70重量部と、ボリアクリル酸4級ア ンモニウム塩分散剤(重量平均分子量1000)0.5 重量部と、直径1mmのジルコニア製玉石600重量部 とを、ボールミルに投入し、16時間運式混合を行なっ た。次に、同じボットに、沸点220℃のテルビネオー ル10重量部と、エチルセルロース樹脂5重量部とを添 加し、さらに、16時間混合することによって、セラミ ックスラリー混合物を得か。

[0120]次いで、上述のセラミックスラリー温合物を、60℃の温浴中でエバボレータにより2時間減圧蒸留することにより、メチルエチルケトンを完全に除去して、セラミックペーストを得た。次いで、粘度調整用のために、テルビネオール10~20重量部弦加して、自動興料により分数・調整した。

【0121】-試料4-

先に準備した誘電体セラミック粉末100重量部と、沸 点220℃のテルビネオール40重量部と、エチルセル ロース樹脂5重量部とを、自動乳体で混合した後、3本 ロールで良く混練して、セラミックペーストを得た。

【0122】(積層セラミックコンデンサの作製) 先に 用意したセラミックグリーンシートの主面上に内部電極 を形成するため、導電性ペーストをスクリーン印刷し、 80℃で10分間乾燥した。なお、内部電極の寸法、形 状および位置は、後の工程で得られる積層体ナップに違 高するように設定した、次に、セラミックグリーン層を形成す るため、試料1ないし4に係る各セラミックペーストを なため、試料1ないし4に係る各セラミックペーストを を放り、10分間を繰りた。内部電 極および段差吸収用セラミックグリーン層の各厚みは、 を競換において、14m(焼成後の厚みは0.54m) になるようにした。

【0123】次に、上述のように内部電極および段差吸収用セラミックグリーン層を形成している200枚のセラミックグリーンシートを、内部電極等が付与されていない数10枚のセラミックグリーンシートで挟み込むように積み重ねて、生の積層体を作製し、この積層体を、80℃で1000Kg/cm²の加圧条件で熱プレスした。

【0124】次に、焼威後において長さ3.2mm×幅 1.6mm×厚み1.6mmの寸法となるように、上述 の生の積層体を切断刃にて切断することによって、複数 の積層体チップを得た。

【0125】次に、ジルコニア粉末が少量飲布された焼 成用セッター上に、上述の複数の積層体チップを整列さ せ、室温から250℃まで24時間かけて昇温させ、有 機がインダーを除去した。次に、積層体チップを、焼成 炉に投入し、最高1300℃で約20時間のプロファイ ルにて焼成を行なった。

【0126】次に、得られた焼結体チップをバレルに投入し、端面研磨を施した後、焼結体の両端部に外部電極を設けて、試料となる積層セラミックコンデンサを完成

させた.

【0127】(特性の評価)上述した試料1ないし4に 係るセラミックペーストおよび積層セラミックコンデン サについて、各種特性を評価した。その結果が表1に示 されている。

【0128】 【表1】

試料署分	1	2	3	4
面形分(wt%)	65	64	66	67
粘度(Pa·s)	9	8	10	12
分散度	0	0	-0.2	0.3
印列厚み(µm)	4	4	3	6
:ta(μm)	0.5	0.5	0.3	1.5
維法を除不良來(%)	9	3	0	80

【0129】表1における特性評価は、次のように行なった。

【0130】「固形分」: セラミックペースト約1gを 精秤し、熱対流式オーブンにおいて、150℃で3時間 放置した後の重量から算出した。

【0131】「粘度」:セラミックペーストの粘度を、 東京計器製足型粘度計を用いて、20℃において、2. 5rpmの回転を付与して測定した。

分散度= (ペーストの粒経/限界粒経)-1

の式に基づき、分散度を算出した。この分散度は、数値 が十であれば、値がしに近いほど、分散性が良いことを 示し、数値が一であれば、絶対値が大きいほど、分散性 が良いことを示している。

【0133】「印刷厚み」:96%アルミナ連板上に、400メッシュで厚み50μmのステンス側製スクレンス側製スクレーンを用いて、現利厚み20μmで印刷し、80℃で10分間能操することにより、評価用印刷途頭を形成し、その厚みを、比接触式のレーザ装面相さ計による測定結果から求めた。

【0134】「Ra(表面粗さ)」:上記「印刷厚み」 の場合と同様の評価用印刷塗敷を形成し、その表面粗さ Ra、すなわち、3カリを平均化した中心線と粗さ曲線 との偏差の絶対値を平均化した値を、比接触式のレーザ 表面粗さ割たよる測定結果から求めた。

【0135】「構造欠陥不良率」: 得られた積層セラミックコンデンサのための焼結体チップの外観検査、超音 波顕微鏡による検査で異常が見られた場合、研磨により

内部の構造欠陥を確認し、(構造欠陥のある熔結体チッ プ数)/(焼結体チップの総数)を構造欠陥不良率とし to.

【0136】表1を参照すれば、1次分散工程と2次分 散工程とを採用し、2次分散工程において有機バインダ を添加した、試料1~3によれば、このようなことを行 なわなかった試料4に比べて、優れた分散性を得ること ができ、また、印刷厚み、表面粗さおよび構造欠陥不良 率の各項目においても優れた結果を示していることがわ かる.

[0137]

【実験例2】実験例2は、上記実験例1と同様、精層セ ラミックコンデンサに関するものであるが、段差吸収用 セラミックグリーン層のためのセラミックペーストの製 造において、沪過工程を付加したことによる効果を確認 するために実施したものである。

【0138】以下の段差吸収用セラミックグリーン層の ためのセラミックペーストの準備工程を除いて、前述し た実験例1と同様の工程を実施して、積層セラミックコ ンデンサを作製した。

【0139】(段差吸収用セラミックグリーン層のため のセラミックペーストの準備)

一試料5-

実験例1における試料1の場合と同様の操作を経て得ら れたセラミックスラリー混合物を、絶対デ過20 um (99.7%の確率で10 m以上のものを除去でき

る)のフィルタによって加圧下で沪渦した。

【0140】その後、実験例1における試料1の場合と 同様の操作を経て、上述のセラミックスラリー混合物を 処理して、セラミックペーストを得た。

【0141】-試料6-

上記試料5の場合において実施された絶対沪過20 μm のフィルタによる沪過の後に、さらに、絶対沪過1 μm のフィルタによって加圧下で沪過したことを除いて、試 料5の場合と同様の操作を実施して、セラミックペース トを得た。

【0142】-試料7-

沸点220℃のテルビネオール40重量部と、メチルエ チルケトン10重量部と、エチルセルロース樹脂5重量 部とを、プラネタリーミキサーにて混合することによっ て、エチルセルロース樹脂をテルピネオールおよびメチ ルエチルケトンに溶解させた有機ビヒクルを作製し、こ の有機ビヒクルを絶対沪禍20μmのフィルタによって 加圧下で沪過したものを用意した。

【0143】他方、先に準備した誘電体セラミック粉末 100重量部と、メチルエチルケトン60重量部と、直 径1mmのジルコニア製玉石600重量部とを、ボール ミルに投入し、16時間湿式混合を行なった。

【0144】次に、同じポットに、前述のように予め用 意された沪過後の有機ビヒクルを加え さらに 16時 間混合することによって、セラミックスラリー混合物を 得か、

【0145】その後、実験例1における試料1の場合と 同様の操作を経て、上述のセラミックスラリー混合物を 処理して、セラミックペーストを得た。

【0146】-試料8-

上記試料7の場合において実施された絶対沪過20 um のフィルタによる沪過の後に、さらに、絶対沪過1 um のフィルタによって加圧下で沪過したことを除いて、試 料7の場合と同様の操作を実施して、セラミックペース トを得か、

【0147】-試料9-

試料7の場合において実施された操作に加えて、試料5 の場合において実施されたセラミックスラリー混合物の 沪過をさらに実施することによって、セラミックペース トを得た。

【0148】上述した試料5ないし9に係るセラミック ペーストおよび積層セラミックコンデンサについて、各 種特性を評価した結果が、表2に示されている。 [0149]

【表2】

試料費分	5	6	_ 7	8	9
面彩分(wt%)	66	67	66	67	68
粘度(Pa·s)	10	12	15	14	16
分散度	-0.1	-0.2	0	0	-0.3
印列序み(µm)	3	2.	3	2	2.
: λε(μ m)	0.4	0.3	0.6	0.5	0.2
撰美欠陥不良率(%)	1.5	1	1.5	1	0

【0150】表2における特性評価方法は、表1の場合 と同様である。

【0151】表2における試料5は、表1における試料 1と比較して、セラミックスラリー混合物を沪過してい る点でのみ異なっているので、試料5を試料1と比較す れば、沪過による効果を確認することができる。すなわ ち、試料5によれば、試料1に比べて、より優れた分散

性を得ることができ、また、印刷厚み、表面粗さおよび 構造欠陥不良率の各項目においても優れた結果を示して いる。

【0152】また、表2において、試料5と試料6との 比較、試料7と試料8との比較、あるいは、試料5また は7と試料9との比較をそれぞれ行なうと、沪渦工程に 関して、これを複数回行なったり、異なる態様の沪過を

組み合わせたりすることにより、沪過による効果を一層高め得ることがわかる。

[0153]

【実験例3】実験例3は、上記実験例1 および2と同 様、積層セラミックコンデンサに関するものであるが、 段差級収用セラミックグリンデの層のなめのセラミックペ ーストの製造において用いられる第1 および第2の有機 溶剤の各々についての相対蒸発速度の好ましい範囲を確 整するために実施したものである。

【0154】以下に記載する、段差吸収用セラミックグ リーン層のためのセラミックペーストの準備工程を除い て、前端した実験列1と同様の工程を実施して、積層セ ラミックコンデンサを作製した。

【0155】(段差吸収用セラミックグリーン層のためのセラミックペーストの準備) 一試料10-

実験例1における試料1と比較して、第1の有機溶剤として、精対蒸発速度が100の酢酸ノルマルブチルを用いたことを除いて、試料1の場合と同様の操作を経て、セラミックペーストを作製した。

【0156】-試料11-

実験例1における試料1と比較して、第1の有機溶剤として、相対素発速度が720のアセトンを用いたことを除いて、試料1の場合と同様の操作を経て、セラミックペーストを作製した。

【0157】-試料12-

実験例1における試料1と比較して、第1の有機溶剤として、相対素発速度が83のイソブチルアルコールを用いたことを除いて、試料1の場合と同様の操作を経て、セラミックペーストを作製した。

【0158】-試料13-

実験例1における試料1と比較して、第1の有機溶剤として、相対蒸発速度が370のメタノールを用い、か、第2の有機溶剤として、相対蒸発速度が55のメチルセルソルブを用いなことを除いて、試料1の場合と同様の操作を経て、セラミックペーストを作製した。 【0159】上述した試料10ないし13に係るセラミ

【0159】上述した記述しないし13に係るセラミックペーストおよび積層セラミックコンデンサについて、用いた第11および第2の有機溶剤の種類および各種特性を評価した結果が、表3に示されている。 【0160】

【表3】

以料告子	10	11	12
の有機溶剤	酢酸ノルマルブチル	アセトン	177 TATA
HARAGE!	F (400)	*****	

AL I VA TO MATERIA	MI HELINAMA TAV	7-21-2	177 TNI M-1-W	メラノール
(相対蒸発速度)	(100)	(720)	(83)	(370)
第2の有機溶剤	テルビネオ -ル	テルビネオ -ル	テルビネオール	メチルセルソルブ
(相対黨兒速度)	(10% F)	(10以F)	(10以下)	(55)
蒸発時間(Hr)	2	1	4	蒸発がいつまでも 止まらない
固彩分(wt%)	70	67	66	
粘度(Pa-a)	15	9	10	
分敦度	0,2	0	0.4	
Re(µm)	0.7	0.5	1.0	_
直接交脑不良水(94)	,	2	10	

【0161】表3において、「蒸発時間」は、減圧蒸留 開始時から有機溶剤(通常、第1の有機溶剤)が蒸発し なくなるまでの時間を示したものである。表3における その他の特性についての評価方法は、表1の場合と同様 である。

【0162】表3を参照して、第1の有機溶剤として、相対蒸発速度が100以上のものを用い、かつ、第2の 南機溶剤として、相対蒸発速度が50以下のものが用い られた、試料10および11によれば、第1の有機溶剤 の蒸発を迅速に終えることができるとともに、分散性、 表面粗さおよび構造欠陥不良率の点でも好ましい結果を 得ることができる。

[0163] これに対して、第2の有機溶剤の相対蒸発 速度は50以下であるが、第1の有機溶剤の相対蒸発速 度が100未消である。試料12では、第10有機溶剤 を迅速に蒸発させることができず、また、分散性、表面 粗さおよび構造欠陥不良率の点においても、試料10お よび11と比べて余っている。 【0164】また、第1の有機溶剤の相対蒸発速度は1 ○の以上であるが、第2の有機溶剤の相対蒸発速度が5 のを超える、試料13では、第2の有機溶剤で 蒸発が長時間続き、たとえば、スクリーン印刷を実施し ている間にをラミックペーストの乾燥が進むため、スク リーンの目詰まり等を生じ、良好なスクリーン印刷を達 成することが短難になる。

[0165]

【実験例4】実験例4は、積層インゲクタに関するもので、段差吸収用セラミックグリーン層のためのセラミックベーストの製造において、この発明の特徴としての1 次分散工程とを採用したことによる効果を確認するために実施したものである。

【0166】(セラミック粉末の準備)酸化第二鉄が4 9.0 モル%、酸化亜鉛が29.0 モル%、酸化ニッケ ルが14.0モル%、および酸化網が8.0モル%とな なように秤量し、ボールミルを用いて湿式混合した後、 脱水乾燥させた。次いで、750℃で1時間仮焼した 後、粉砕することによって、磁性体セラミック粉末を得た。

【0167】(セラミックスラリーの準備およびセラミックグリーンシートの作製)先に準備した磁性体セラミック形末100重量部と、ボリビコルブチラール(中重合品) 7重重額と、可塑剤としてDOP (フタル酸シオクチル)3重量部と、メチルエチルケトン30重量部と、エタノール20重量部と、トルエン20重量部と

と、エフノ ル20単単語と、「Pルエフ 20単単語とと を、直径1mmのジルコニア製玉石600重量部ととも に、ボールミルに投入し、20時間湿式混合を行なっ て、セラミックスラリーを得た。

【0168】そして、このセラミックスラリーに対して、ドクターブレード法を適用して、厚さ20μm(焼成後の厚みは15μm)のセラミックグリーンシートを成形し、乾燥は、80℃で、5分間行なった。

【0169】(郷電性ペーストの準備) Ag/Pd=7 0/30の金属物末100重量部と、エチルセルロース 4重量部と、アルキッド網筋2重量部と、Ag金属レジネート3重量部(Agとして17・5重量部)と、ブチルカルビトールアセテート35重量部とを、3本ロールで混練した後、テルビネオール35重量部を加えて粘度 調整を行なった。

【0170】(段差吸収用セラミックグリーン層のためのセラミックペーストの準備)

--試料14-

先に準備した磁性体セラミック物末100重量部と、メ チルエチルケトン(相対蒸発速度465)70重量部 と、直径1mmのジルコニア製玉石600重単部とを、 本一ルミルに送入し、16時間認式混合を行なった。次 に、同じボットに、沸点220℃のテルビネール(相 対蒸発速度10以下)40重量部と、エチルセルロース 観胎5重量部とを添加し、さらに、16時間混合することによって、セラミックスラリー混合物を得た。

【0171】次いで、上述のセラミックスラリー混合物を、60℃の混治中でエバポレータにより2時間減圧落 電することにより、メチルエチルケトンを完全に除去して、セラミックペーストを得た。次いで、粘皮調整用の ために、テルビネオール10~20重量部添加して、自 動類体によりがと調整した。

【0172】-試料15-

先に準備した磁性体セラミック粉末100重量部と、メチルエチルクトン70重量部と、テルビネオール30重 量部と、直径1mmのジルコニア製玉石60型量部と を、ボールシルに投入し、16時間湿式混合を行なっ た。次に、同じボットに、沸点220℃のテルビネオー ル10重量部と、エチルセルロース樹脂5重量部とを添 加し、さらに、16時間混合することによって、セラミ ックスラリー混合物を得た。

【0173】次いで、上述のセラミックスラリー混合物を、60℃の温浴中でエバボレータにより2時間減圧蒸

留することにより、メチルエチルケトンを完全に除去して、セラミックペーストを得た。次いで、粘度調整用のために、テルビネオール10~20重量部添加して、自動乳鉢により分散・調整した。

【0174】-試料16~ たに準備した磁性体セラミック粉末100重量部と、メ チルエチルケトン70重量部と、ボリアクリル酸4級ア ンモニウム塩分散剤(重量平均分予量1000)0.5 重量部と、直径1mmのシルコニア製玉石600重量部 とを、ボールミルに投入し、16時間湿水混合を行なった。次に、同じボットに、沸点220℃のテルビネオー ル10重量部と、エチルセルロース樹脂5重量部とを減 加し、さらに、16時間湿くなことによって、セラミ

ックスラリー混合物を得た。
【0175】次いで、上述のセラミックスラリー混合物
を、60での流管中でエンバポレータにより2時間減圧薬
留することにより、メチルエチルケトンを完全に降去して、セラミックペーストを得た。次いで、軽度調整用の
ために、テルビネオール10~20重量部添加して、自
動乳鉢により分散・調整した。

【0176】-試料17-

先に準備した磁性体セラミック粉末100重量部と、沸点20℃のテルビネオール40重量部と、エチルセルロース樹脂5重量部とを、自動乳体で混合した後、3本ールルで良く溶験1、セラミックペーストを得か、

【0178】次に、上述のようにコイル導体限およびビ ホール導体ならびに段差吸収用セラミックグリーン層 を形成している11枚の確性体セラミックグリーンシートを、コイル導体が形成されるように重ねるとともに、 その上下にコイル導体膜等を形成していない磁性体セラ ミックグリーンシートを重ねて、生の機関体を作製し、 この積層体を、80℃で1000Kg/cm²の加圧下 で熱プレスした。

【0179】次に、焼成後において長さ3.2mm×幅 1.6mm×厚み1.6mmの寸法となるように、上述 の生の積層体を切断刃にて切断することによって、複数 の積層体チップを得た。

【0180】次に、上述の積層体チップを400℃で2 時間加熱することによって、有機バインダを除去した 後、900℃で90分間の焼成を行なった。

【0181】次に、得られた焼結体チップをバレルに投 入し、端面研磨を施した後、焼結体の両端部に主成分が 銀である外部電極を設けて、試料となるチップ状の積層 インダクタを完成させた。

【0182】(特性の評価)上述した試料14ないし1 7に係るセラミックペーストおよび積層インダクタについて、各種特性を評価した結果が表4に示されている。 【0183】

【表4】

試料番号	14	15	16	17
国彩分(wt%)	72	73	72	73
粘液(Pa-s)	15	14	1/	18
分散度	0	0	-0.3	0.2
印刷厚み(µm)	20	21	19	19
Ra(µm)	0.5	0.5	0.2	1.6
構造欠陥不良率(%)	1	1	0	50

【0184】表4における特性評価方法は、表1の場合と同様である。 【0185】表4を参照すれば、表1に示した実験例1

の場合と同様、1次分散工程と2次分散工程とを採用 し、2次分散工程において有限ペイン学を添加した、試 料14~16によれば、このようなことを存むなかっ た試料17に比べて、優れた分散性を得ることができ、 また、即即5分、表面担さおよび構造欠陥不良率の各項 目においても優れた結果を示していることがかかる。 【0186】以上、この発明に係るセラミックペースト に含まれるセラミック粉末として、誘電体セラミック粉 未または磁性セラミック粉末として、誘電体セラミック粉 未または磁性セラミック粉末として、誘電体セラミック粉 未または磁性セラミック粉末として、防電体セラミック粉 未の電気均特性に左右されるものではなく、したがっ たったえば、経験体セラミック粉末の電気対性に変体と ラミック粉末等を用いても、同様の効果を期待できるセ ラミックペーストを得ることができる。 【0187】

【発明の効果】以上のように、この発明によれば、セラミックペーストを製造するにあたって、少なくともセラミック粉末と第1の有機溶剤とを含む1次混合物を分散処理する1次分散工程と、1次分散工程を経て1次混合物に少なくとも有機パイングを加えた2次混合物を分散処理する2次分散工程と、第1の有機溶剤より相対蒸発速度が小さい第2の有機溶剤を1次混合物に含ませる工程と、2次分散工程の後、2次混合物に含ませる工程と、2次分散工程の後、2次混合物に含ませる工程と、2次分散工程の後、2次混合物に含ませる工程と、2次分散工程の後、2次混合物に除去する除去工程とが実施されるので、セラックペーストに会せれるとラミック物ェスク分散性を

れたものとすることができる。そのため、極めて薄いセラミックグリーン層を、高いパターン精度をもって形成しなければならない場合において、このようなセラミックペーストを有利に用いることができる。

【0188】したがって、この発明によれば、積層型セラミック電子能品において、内部回路要素膜の厚みによる良限を実養的になくする」とセラミックグリーンシートの主面上であって内部回路要素膜が形成されない領域に度差吸収用セラミックグリーン増を形成するために、上述のようなセラミックペーストが用いられることによって、クラックやデラミネーション等の構造欠陥のない信頼性の高い報用型セラミック電子部品を実現することができる。

【0189】また、この発明によれば、積層型セラミック電子部品の小型化かつ軽量化の要求に十分に対応する ことが可能となり、この発明が積層セラミックコンデン サに適用された場合、積層セラミックコンデンサの小型 化かつ大容量化を有利に図ることができ、また、この発 明が積層インダクタに適用された場合、積層インダクタ の小型化かつ高インダクタンス化を有利に図ることができる。

【0190】上述した1次分散工程において、1次混合物に有機分散剤を含ませるようにすると、セラミック粉末の分散性をより向上させることができる。

[0191]また、上述した第1の有機溶剤の20℃に おける相対素発速度が100以上とされ、第2の有機溶 剤の20℃における相対素発速度が50以下とされる と、除去工程での第1の有機溶剤の除去を速やかに終え ることができるとともに、スクリーン印刷性を良好にす ることができるとともに、スクリーン印刷性を良好にす

[0192]また、2次分散工程の後であって、除去工程の前に、2次混合物を严粛する工程をさらに実施したり、有機パイングを第10市権溶剤および/または第2の有機溶剤に溶解することによって、有機ビセクルを作製し、この有機ビセクルを消した後、2次混合物に含ませるようにしたりすれば、セラミックやスーストレーですることがある、異物、セラミック粉末の森集物、有機パイングの未溶解物等を除去することができ、より分散性の高いセラミックペーストを確実に得ることができる。また、焼成後のセラミック層においてビンホールを減少させる効果も期待できる。

[0193]また、第18よび第2の有機溶剤として、 前者の相対素発速度が後者の相対蒸発速度より大きくな あような組合せを選ぶため、前者の沸点が後者の沸点よ り低くなる組合せを選ぶようにすれば、第18よび第2 の有機溶剤の選択が容易になる。

【0194】上述したような沸点の差によって第1およ び第2の有機溶剤の組合せを選択する場合、第1の有機 溶剤の沸点と第2の有機溶剤の沸点との差を、50℃以 上とすることにより、除去工程において、加熱処理によ る第1の有機溶剤のみの選択的な除去をより容易にする ことができる。

【0195】また、この発明に係る積層型セラミック電子部品の製造方法において、セラミックグリーンシートを成形するために用いられるセラミックスラーが、段差吸収用セラミックグリーン層を形成するためのセラミックペーストに含まれるセラミック粉末と実明的に同じ組成を有するセラミック粉末を含むようにすると、マックグリーントと段差吸収用セラミックグリーン層との原結性を一致させることができ、このような焼結性の不一致によるクラックやデラミネーションの発生を助止することができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】この発明にとって興味ある、かつこの発明の一 実施形態による、積層セラミックコンデンサの製造方法 を説明するためのもので、生の積層体3 aの一部を図解 的に示す単価値できる。

【図2】図1に示した積層セラミックコンデンサの製造 方法において作製される複合構造物6の一部を破断して 示す平面図である。

【図3】図1に示した積層セラミックコンデンサの製造 方法において作製される積層体チップ4 aを図解的に示す筋面図である。

【図4】この発明の他の実施形態による積層インダクタ を製造するために用意される牛の精層体13を構成する 要素を分解して示す斜視図である。

【図5】図4に示した生の積層体13を焼成して得られた積層体チップ12を備える積層インダクタ11の外観を示す斜視図である。

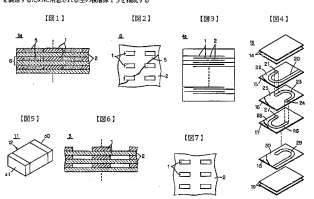
【図6】この発明にとって興味ある従来の積層セラミックコンデンサの製造方法を説明するためのもので、生の積層体3の一部を図解的に示す斯面図である。

【図7】図6に示した積層セラミックコンデンサの製造 方法において作製される内部電極1が形成されたセラミ ックグリーンシート2の一部を示す平面図である。

【図8】図6に示した積層セラミックコンデンサの製造 方法において作製される積層体チップ4を図解的に示す 断面図である。

【符号の説明】

- 1 内部電極(内部回路要素膜)
- 2, 14~19 セラミックグリーンシート
- 3a, 13 生の積層体
- 4a.12 積層体チップ 5,22,25,28,30 段差吸収用セラミックグ リーン園
- 6 複合構造物
- 11 積層インダクタ (積層型セラミック電子部品)
- 20, 23, 26, 29 コイル導体膜(内部回路要素 膜)



[図8]



フロントページの続	<u>*</u>				
(51) Int. Cl. 7	識別記号	FΙ			(参考)
C O 4 B 35/622		H01F	41/04	С	
HO1F 17/00		H01G	4/30	301E	
41/04				311F	
H O 1 G 4/30	301	C04B	35/00	j	
	311			D	